(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出歐公與番号

特開平9-208584

(43)公開日 平成9年(1997)8月12日

(51) Int.CL.	原外配号	庁内並逐番号	ΡI			技術表示個所
CO7D 471/04	107		C07D4	71/04	107	E
A61K 31/445	ABF		A61K S		ABF	
	ADA				ADA	
·	AEM			•	AEM	
C 0 7 D 215/46			C 0 7 D 21	5/46		•
			等主能求	未請求	新求項の数10	OL (全 18 页)
(21)出票書号	*************************************		(71)出版人	0001095	6 3	•
		•		テルモ制	また会社	
(22)出版日	平成8年(1996) 1 /	329 E	東京都快令区籍ヶ谷2丁目44番1号		日44章1号	
• '			(72) 完明者			
				神波川川	[足病上事中并的	井ノ口1500番地
					武会社内	
•			(72)発明者	石井 竹	夫	
		1		神事川東	足術上都中井町	井ノ口1500番地
. ,			8		50余社内	
			(72)兒明者	西田 仁		
				神家川県	足额上部中井町	井ノ口1500番地
			0	テルモ件	式会社内	
						最終質に使く

(54) 【発明の名称】 アミド酵等体、およびそれを含有する医薬製剤、および合成中間体

(57)【要約】

【課題】抗ヒスタミン効果及び好酸球浸潤抑制効果を有 し、即時型及び遅発型のアレルギー反応を強く抑え、特 にアトビー性皮膚炎の治療に有効な新規化合物を得る。

【解決手段】下記式で示される新規アミド誘導体、およ

びそれを含有する医薬製剤、および新規アミド誘導体の 合成中間体。式中、Xは水素原子またはハロゲン原子を 示し、mは1から9の整数を、nは2から12の整数を 示す。

【化1】

*【化1】

【特許請求の範囲】

【請求項1】下記式「で示されるアミド誘導体。

$$N - (CSf^{2}) = -CONH - (CSf^{2}) = -N$$

$$(1)$$

式I中、Xは水素原子またはハロゲン原子を表わし、m は1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。 【請求項2】請求項1に記載のアミド誘導体を含有する 医蓝蓼剂。

【請求項3】下記式!!で示される合成中間体。 【化2】

式II中、X'はハロゲン原子を表わし、mは1から9の 整数を、nは2から12の整数を示す。

【請求項4】下記式!!"で示される合成中間体。 【化3】

$$H^{*}C = CHCOMH - (CH^{*})^{D} - M - M$$

式川中、nは2から12の整数を示す。 【請求項5】下記式111で示される合成中間体。 【化4】

式III中、nは2から12の整数を示す。 【請求項6】下記式IVで示される合成中間体。 【化5】

$$H_{\underline{I}}N - (CH_{\underline{I}})_{11} - N - N$$

$$(IV)$$

式IV中、nは2から12の整数を示す。 【請求項7】下記式Vで示される合成中間体。 [化6]

式V中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐鎖 を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐額 を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数 1~12で ペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ面換基 20 を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~1 2でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ管 換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素酸 1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシカルポニル 基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルコキ シカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環 上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ電検基を有しても よいフェニルアルコキシカルポニル基を示す。また、 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト キシ軍換基を有してもよい芳香族環状イミドを形成す 30 る。nは2から12の整数を示す。

【請求項8】下記式VIで示される合成中間体。 【化7】

式VI中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐 鏡を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐 40 鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12 でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換 基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素酸1~ 12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ 置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素 数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシカルボニル 基、炭素数1~8で分岐額を有してもよいソハロアルコキ シカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環 上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有しても よいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、

R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト

キシ電機器を有してもよい芳香族環状イミドを形成す る。nは2から12の整数を示す。

【請求項9】下記式VIIで示される合成中間体。 【化8】

式VII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐 10 鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐 額を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12 でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換 基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~ 12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ 置銭基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素 数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシカルボニル。 基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルコキ シカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン標 上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ軍機基を有しても 20 よいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト キシ軍検査を有してもよい芳香族環状イミドを形成す る。nは2から12の整数を示す。

【請求項10】下記式VIIIで示される合成中間体。 【化9】

式VIII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分 岐續を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分 岐鏡を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~1 2でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ筐 換蓋を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1 ~12でベンゼン閖上ハロゲン、 ニトロあるいはメトキ シ電検蓋を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭 素数1~8で分岐値を有してもよいアルコキシカルボニ キシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン 環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有して もよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト キシ置機基を有してもよい芳香族環状イミドを形成す る。nは2から12の整数を示す。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、好酸球浸潤抑制作 用および抗ヒスタミン作用を有し、アトビ一性皮膚炎な 50 【0004】また、本発明の化合物と類似した化合物が

どの治療剤として有用な新規なアミド誘導体、およびそ れを含有する医薬製剤、および合成中間体に関する。 [0002]

【従来の技術】アトビー性皮膚炎の治療には、従来上り 基本的にステロイド剤の外用と抗ヒスタミン剤あるいは 抗アレルギー剤の内服が行われており、その他、減多作 療法、アレルゲン(ダニ・食物)除去療法、PUVA (ソラレンー長波兵紫外線照射) 療法、細菌ワクチン療 法などが試みられている。しかし、いずれも決め手とな るものではなく、特にステロイド外用剤は、切れ味は良 いが長期連投による皮膚の萎縮・毛細血管拡張・細紅・ **保険・易感染性などの副作用が問題となっている。最** 近、アトピー性皮膚炎治療の方向はステロイドからサイ トカイン療法に向かいつつある(中川秀巳、臨床免疫、 27 [supple 16] 597-602, 1995, 小林祥 子ら、臨床免疫、27 [supple 16] 603-609. 1995)。アトピー性皮膚炎患者においては、Th1 ヘルパー細胞とTh 2ヘルパー細胞のパランスの不均衡 すなわちTh 2種配便位の状態にあり、Th 2種配から のインターロイキン-4やインターロイキン-5などの サイトカインの産性増大の結果、好酸球等の炎症細胞の 分化・増殖・浸費を増強し炎症が窓辺されるという髭が 有力となっている。 従って、 Th 2種取受位を抑制する インターフェロンや免疫抑制剤などが試みられている が、まだ、効果や副作用の点で満足できる結果が得られ ていない。

【0003】一般に、感作されたヒトの皮膚に抗菌を投 与すると投与直接と4~8時間後に最大となり24~4 8時間持続する皮膚反応が生じる。前者を即時型反応、 30 後者を選発型アレルギー反応と呼ぶ。特に選発型反応は 唯息を含むアレルギー疾患の病態と密接な関係があると 指摘されている。運発型反応のメカニズムは永らく不明 であったが、今日ではIgE-配荷組配が関与するI型 アレルギー反応における時間的に遅れた相、すなわち 1 ate phase reaction of the type I allersyであり、T h 2ヘルパー練取・好酸球が深く関わっていると考えら れるようになった(風沢元博、臨床免疫、27(5)。 564-574、1995)。このように、アトピー住 皮膚炎は即時型と運発型の両アレルギー反応が関与する ル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルコ 40 疾患であり、遅発型反応の発症メカニズムも単一ではな いと考えられるため、単に配済細胞からのケミカルメデ ィエーター遊離阻害剤や拮抗剤、あるいは炎症離散浸潤 抑制剤の単独使用では効果が不十分である。それゆえ、 アトビー住皮膚炎の治療には肥清細胞から激離するケミ カルメディエーナーのうち特に重要なヒスタミン(ヒス タミンは即時型だけでなく一部運発型にも関与)と運発 型反応に関与することが知られている好働球役割の両方 を抑制する必要があるがそのような化合物は提示されて いない。

5

[0005]

* 【発明が解決しようとする課題】従って本発明は、十分な抗ヒスタミン作用および好酸球浸潤抑制作用を併せ持ち、アトピー性皮膚炎における主としてヒスタミン関与による即時型アレルギー反応と好散球及びヒスタミン関与の遅発型アレルギー反応の両方の反応を抑える新規な化合物およびそれを含有する医薬製剤を提供することにある。 【0006】

【課題を解決するための手段】上記の課題を解決する本 10 発明上以下の通りである。

(1)下記式Iで示されるアミド携導体、およびその医薬的に許容しうる酸付加塩である。 【0007】

【化10】

$$N - (CH^{2}) = -COM! - (CH^{2}) = -N - N$$

$$(1)$$

【0008】式I中、Xは水素原子またはハロゲン原子を表わし、mは1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。

【0009】(2)上記(1)に記載のアミド誘導体を 含有する医薬配剤である。

【0010】(3)下記式IIで示される式Iのアミド誘導体を合成するための合成中間体である。

[0011]

【化11】

$$X' - (CH_p)_m - CONFI - (CH_p)_m - N$$

$$N = N$$

【0012】式II中、X'はハロゲン原子を表わし、mは1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。 【0013】(4)下記式II'で示される式Iのアミド誘導体を合成するための合成中間体である。

[0014]

【化12】

$$H^{1}_{C} = CH COMH - (CH^{1})^{D} - M$$

$$H^{1}_{C} = CH COMH - (CH^{1})^{D} - M$$

$$M$$

【0015】式II'中、nは2から12の整数を示す。 【0016】(5)下記式IIIで示される式Iのアミド携 準体を合成するための合成中間体である。 *【0017】 【化13】

30 【0018】式III中、nは2から12の表表を示す。 【0019】(6)下記式IVで示される式Iのアミド誘導体を合成するための合成中間体である。

[0020]

【化14】

40 【0021】式IV中、nは2から12の整数を示す。 【0022】(7)下記式Vで示される式Iのアミド誘導 体を合成するための合成中間体である。 【0023】

10023

【化15】

60 【0024】式V中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1

~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数1 ~8で分岐値を有してもよいハロアルカノイル基、炭素 数1~12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメ トキシ電検諾を有してもよいフェニルアルカノイル基、 炭素数1~12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるい はメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカノイ ル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシ カルボニル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいい ロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12で ベンゼン療上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ面換差 10 を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示 す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあ るいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族環状イミド を形成する。nは2から12の整数を示す。

【0025】(8)下配式VIで示される式Iのアミド族 媒体を合成するための合成中間体である。

[0026]

[化16]

11.55

【0027】式VI中、Rが水素のとき、R'は、炭素数 1~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数 1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭 素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいは メトキシ面検差を有してもよいフェニルアルカノイル 差、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあ ノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコ キシカルポニル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよ いハロアルコキシカルボニル差、あるいは炭素数1~1 2でベンゼン理上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ世 検蓋を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を 示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロ あるいはメトキシ面換基を有してもよい芳香族環状イミ ドを形成する。nは2から12の整数を示す。

【0028】(9)下記式VIIで示される式Iのアミド誘 **導体を合成するための合成中間体である。**

[0029]

【化17】

【0030】式VII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数 1~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数・ 1~8で分岐値を有してもよいハロアルカノイル基、炭 50

素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいは メトキシ世換基を有してもよいフェニルアルカノイル 差、炭素数1~12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあ るいはメトキシ電検蓋を有してもよいフェノキシアルカ ノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコ キシカルボニル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよ いいロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~1 2でペンゼン様上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ智 検基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル数を 示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロ あるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族環状イミ ドを形成する。nは2から12の整数を示す。

【0031】(10)下記式VIIIで示される式Iのアミ 下誘導体を合成するための合成中間体である。

[0032]

【化18】

20

【0033】式VIII中、Rが水素のとき、R'は、炭素 数1~8で分娩鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素 数1~8で分岐鏡を有してもよいハロアルカノイル基、 炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるい はメトキシ電検基を有してもよいフェニルアルカノイル 差、炭素数1~12でベンゼン理上ハロゲン、ニトロあ るいはメトキシ証拠基を有してもよいフェノキシアルカ ノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコ るいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカ 30 キシカルボニル基、炭素数1~8で分岐鏡を有してもよ いいロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~1 2でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置 検基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を 示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロ あるいはメトキシ電換器を有してもよい芳香族環状イミ ドを形成する。nは2から12の整数を示す。

> 【0034】式V、式VI、式VIIにおけるR、R'はアミ ノ基の保護基であり、好適には、アセチル、プロピオニ ル、ピバロイル、ベンゾイル、メトキシカルポニル、エ 40 トキシカルポニル、iso-ブトキシカルポニル、tert-プトキシカルボニル、ベンジルオキシカルボニル、フタ ルイミドなどが挙げられる。

【0035】式1の化合物の医薬的に許容しうる酸付加 塩としては、塩酸、臭化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸、 酢酸、乳酸、マレイン酸、フマル酸、クエン酸、リンゴ 酸、酒石酸、シュウ酸、メタンスルホン酸、p-トルエ ンスルホン酸などの塩が挙げられる。これらは常法によ り買製される。

[0036]

【発明の実施の形態】本発明の式にで示される新規なア

10

ミド誘導体は、例えば以下のようにして製造することが *****[0037] できる.

x

$$(6)$$

$$1 \times 1 - (CEP) = 1$$

$$(1)$$

$$1 \times 1 - (CEP) = 1$$

$$(2)$$

$$1 \times 1 - (CEP) = 1$$

$$(3)$$

$$1 \times 1 - (CEP) = 1$$

$$(4)$$

$$1 \times 1 - (CEP) = 1$$

$$1 \times 1 - (CEP)$$

【0038】工程(1)において、出発物質である式IX 40※【0039】工程(2)において、ニトロ基の展示は適 の2.4ージクロロー3ーニトロキノリンは公知物質で あり、ガブリエルの方法 (Chem. Ber., 1918, 51, 1500) 等 によって合成することができる。また、式Xのアルキレ ンジアミンのモノアミノ保護体も公知の方法(Synth.Co amm., 1990, 20, 2559, J. Ned. Chem., 1988, 31, 898, J. Or g.Chem., 1981, 46, 2455, J.Amer.Chem.Soc., 1941, 63, 852 等)によって合成することができる。式以と式2の化合 特の反応は、適当な溶媒(好ましくはトリエチルアミン やピリジンのような塩基性溶媒)中で加熱することによ って行なわれ、式VIIIの化合物を得ることができる。 米50

当な溶媒(好ましくはアルコール)中で、鉄粉ー塩酸あ るい仕塩化すず[1]によって0℃から遷流温度で行うこ とができる。また、パラジウムや白金触媒存在下水素に よる接触還元によっても式VIIの化合物を得ることがで

【0040】工程(3)において、式VIIの化合物をト リアルキルオルトホルメートと加熱するか、牛酸金属塩 存在下午酸中で加熱することによって、式VIの化合物を 得ることができる。

【0041】工程(4)において、式VIの化合物のアミ

ノ保護基の脱保费反応は、保護基の種類に応じて適当な 反応条件を選択することができる。たとえば、保護基が tertープトキシカルボニル (Boc)の場合は適当な構 媒中トリフルオロ酢酸で、ベンジルオキシカルボニル (Z)の場合は臭化水素一酢酸を選択することによって 式IVの化合物を得ることができる。

【0042】工程(5)において、適当な溶媒中ペンジルアミンと加熱するか、無溶媒で過剰のペンジルアミンと加熱することによって式Vの化合物を得ることができる。

【0043】工程(6)において、オートクレープ(耐圧解製ポンベ)中で、アルコール溶媒中のアンモニアあるいは濃アンモニア水と加熱して反応させることによって、式111の化合物を得ることができる。

【0044】工程(7)において、炭素担体上の水酸化 パラジウムとともにカルボン酸(好ましくは、ギ酸)中 で加熱することによって式IIIの化合物を得ることがで きる。

【0045】工程(8)において、式口の化合物をハロアルカン酸とともに適当な溶媒(たとえば、N,Nージメテルホルムアミド)中、適当な縮合剤・縮合方法(たとえば、カルボジイミド、混合酸無水物法、酸クロライド法など)で縮合させることによって式口の化合物に導くことができる。また、ハロアルカン酸の代わりに、適当な脱離基(たとえば、メタンスルホニルオキシ、Pートルエンスルホニルオキシなど)で置換されたアルカン酸を用いてもよい。

【0046】工程(9)において、式XIの化合物は公知物であり、式IIあるいはII'の化合物とともに適当な溶媒(ペンゼン、トルエン、キシレン、N,Nージメチルホルムアミド、メタノール、エタノール、nープロパノール、イソプロパノールなど)中加熱することによって式Iの化合物を得ることができる。またこの時、適当な塩基(たとえば、炭酸水素ナトリウム、炭酸カリウム、トリエチルアミンなど)を用いてもよい。

【0047】本発明の式Iで示されるアミド誘導体及びその医薬的に許容される酸付加塩は、アトビー性皮膚炎治療剤として経口及び非経口に哺乳動物に投与することができる。 経口投与に用いる薬剤組成物の利形は、錠剤、カアセル剤、散剤、細粒剤、顆粒剤、懸濁剤、乳剤、液剤、シロップなどが挙げられる。非経口投与に用いる剤形は、注射剤、坐剤、吸入剤、点膜剤、点鼻剤、軟膏、クリーム、ローション、貼付剤などが挙げられる。いずれの剤形においても、調製の際に適当な医薬・製剤的に許容しうる添加物を用いることができる。添加物としては、賦形剤、結合剤、清沢剤、崩壊剤、希釈剤、風味剤、着色剤、溶解剤、悪濁剤、乳化剤、保存剤、緩衝剤、等限化剤、軟膏基剤、オイル、溶解補助剤、吸収促進剤、接着剤、喉霧剤などが挙げられる。【0048】式1の化合物及びその酸付加塩は、好まし

12 くは教育、ローション、クリームなどの経皮投与のため の製剤の形をとる。

【0049】式Iの化合物及びその酸付加塩は、好酸球 浸潤抑制作用及び抗ヒスタミン作用を示すことから、そ れらの作用が効果を及ぼす他の疾患、たとえばアレルギ 一性鼻炎、じん麻疹、喘息などに有用であることが示唆 される。

[0050]

【実施例】次に、本発明を実施例によってさらに詳細に 説明する。なお、実施例にて合成した化合物の分光学的 データは、IRスペクトルは日本分光IR-810、1 H-NMRスペクトルは Varian Unity 400 MMR Appara tus により測定した。

【0051】(実施例1)

4-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリンの合成
2.4-ジクロロー3-ニトロキノリンの.19g(0.768mol)及びN-(ペンジルオキシカルボニル)1.3-プロパンジアミン0.16g(0.768mol)
20 をトリエチルアミン5ml中、70℃に加熱して1時間選押した、トリエチルアミンを減圧下留去した後、塩化メチレンに溶解し、水洗、乾燥(MgSOe)後、溶鉱を減圧下留去した。 残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、n-ヘキサン一部製エチル(2:1v/v)溶出面分により、4-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ)プロピルアミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリン0.27g(0.651mol)を黄色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

30 【0052】 H-NMR (CDC1s) & (ppm): 1.79(2H,m), 3.35(4H,m), 5.02(1H,br), 5.18(2H,s), 7.15(1H,br), 7.37(5H,m), 7.57(1H,t,J=8.0k), 7.73(1H,t,J=7.8k), 7.90(1H,d,J=8.4kz), 8.21(1H,d,J=8.0kz)

【0053】(実施例2)

3-アミノー4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリンの合成
40 4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリン0.27g(0.651mml) をメタノール10mlに特解し、資塩数1ml及び係効0.22g(0.390mml) を加え室温で2時間撹拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液にあけ、酢酸エチルで抽出し、食塩水で洗浄、乾燥(NazSOe) 後、精媒を減圧下暫去した。残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノール(300:1v/v) 溶出面分により、3-アミノー4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミワ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリン0.12g

(0.312 moi) を微黄色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0054] H-NMR (CDC13) δ (ppm): 1. 76 (2H,m), 3.30 (2H,m), 3.42 (2 H,q,J=6.3Hz), 4.21 (2H,bs), 4.44 (1H,br), 4.92 (1H,br), 5.16 (2 H,s), 7.30-7.39 (5H,m), 7.46 (2 H,m), 7.89 (2H,m)

【0055】(実施例3)

<u> 1- [3- (ペンジルオキシカルボニルアミノ) アロビ</u> 10 ル] -4-クロロ-1H-イミダゾ [4,5-c]キノ リンの合成

3-アミノー4-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリン0.12 g(0.312mol) にトリエチルオルトホルメート0.52ml(3.12mol) を加え、100℃に加熱して3.5時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮して、1-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ) プロピル] -4-クロロー1 H-イミグソ[4.5-c]キノリン0.12 g(0.304mol) を淡黄色固体として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

【0056】 H-NMR (CDC 1:) & (ppm): 2. 24 (2H,m), 3.36 (2H,q,J=6.4kz), 4.67 (2H,t,J=7.0kz), 4.95 (1H,br), 5.14 (2H,s), 7.31-7.39 (5H,m), 7.62 (1H,t,J=7.8kz), 7.71 (1H,t,J=7.8kz), 8.09 (1H,s), 8.13 (1H,d,J=8.4kz), 8.21 (1H,d,J=8.4kz)

【0057】(実施例4)

1-(3-アミノプロビル)-4-クロロ-1H-イミ グゾ [4,5-c]キノリン・酢酸塩の合成

1-[3-(ベンジルオキシカルポニルアミノ) アロピル] -4-クロロー1H-イミダゾ[4.5-c]キノリン0.12g(0.304mol)に真化木素一酢酸[33%]3mlを加え、室温で1.5時間撹拌した。反応液を減圧下液輸し、残渣に1N-木酸化ナトリウム水溶液及び食塩水を加えクロロホルムで5回抽出した。乾燥(Na:SO4)後溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメ 40タノールー32%酢酸(12:6:1v/v)溶出面分により、1-(3-アミノアロピル)-4-クロロー1H-イミダゾ[4.5-c]キノリン・酢酸塩60mg(0.187mol)を淡黄色固体として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0058] 1 H-NMR (CD $_{2}$ OD) δ (ppm): 1. 94 (3H,s), 2.39 (2H,m), 3.12 (2 H,t,J=7.8Hz), 4.82 (2H,t,J=7.2Hz), 7.70 (2H,m), 7.97 (1H,d,J=8.0Hz), 8.27 (1H,d,J=8.0Hz), 8.41

(1H,s) 【0059】(実施例5)

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダソ[4.5 -c]キノリン-4-アミンの合成
1-(3-アミノアロビル)-4-クロロー1H-イミダソ[4.5-c]キノリン・酢酸塩60g(0.187mol)を耐圧頻製反店管に入れ、メタノール10ml及び冷却下液体アンモニア5mlを加え、150℃に加熱して1晩撹拌した。反応液を減圧下濃糖し、売渣を少量の水に着解し1N-水酸化ナトリウム水溶液0.5mlを加えた。折出物をデ取しエタノールから再結晶して、1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダソ[4.5-c]キノリン-4-アミン11mg(0.0455mol)を淡黄色綿状結晶(mp:243~245℃(分解))として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

14

[0060] IR (KBr) cmr1:3320, 317 0, 1650

1H-NMR (DMSO-ds) & (ppm): 1.93(2 20 H,m), 2.57(2H,t,J=6.6kz), 4.64 (2H,t,J=7.0kz), 6.55(2H,s), 7.2 6(1H,t,J=7.2kz), 7.44(1H,t,J=7.4kz), 7.62(1H,d,J=8.0kz), 8.12 (1H,d,J=8.0kz), 8.19(1H,s) [0061](実施例6)

4-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリンの合成 <math>2.4 -ジクロロ-3-ニトロキノリン 0.59g (2.4 1 esol) 及びN-(tert-プトキシカルボニル) -

- 30 1.3-アロバンジアミン0.42g(2.41mol)をトリエチルアミン10ml中、70℃に加熱して1.5時間撹拌した。減圧下トリエチルアミンを留去し、残渣を塩化メチレンに溶解し、水洗、乾燥(NazSO4)後減圧下濃糖した。残渣をメタノールでトリチュレートして浮取し、4-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)プロピルアミノ]-2-クロロー3-ニトロキノリン0.61g(1.60mol)を黄色結晶(mp:159~161℃)として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。
- (0062) IR (KBr) carl: 3310, 168 0, 1580 ¹H-NMR (CDCl:) & (ppm): 1.50 (9H, s), 1.77 (2H,m), 3.27 (2H,q,J=6. 1社), 3.36 (2H,q,J=6.0社), 4.82 (1H,br), 7.37 (1H,br), 7.55 (1 H,t,J=7.8社), 7.72 (1H,t,J=7.7H z), 7.89 (1H,d,J=8.2Hz), 8.27 (1 H,d,J=8.4社z) 【0063】(実施例7)
- 50 <u>3-アミノー4-[3-(tert-プトキシカルボニルア</u>

ミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリンの合成 4-[3-(tert-プトキシカルポニルアミノ) プロピ ルアミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリン0.27 g (0.70 mol) をエタノール7alに溶解し、塩化す · ザ[II]・2水和物0.55g(2.45mol)を加え1 時間加熱運流した。冷却後反応液を2N-アンモニア水 にあけ、クロロホルムで2回抽出し、洗浄(食塩水)、 乾燥(NazSOs)後、減圧下溶媒を留去した。 残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ローヘキ サンー酢酸エチル (1:1v/v) 落出面分により、3-アミノー4ー [3-(tert-プトキシカルボニルアミ ノ) プロビルアミノ] - 2-クロロキノリン0.15g (0.428mol)を淡黄色結晶として得た。このもの の分光学的データは以下の通りである。

 $[0064]^{1}H-NMR(CDC1_{2}) \delta(ppa):1.$ 49 (9H,s), 1.73 (2H,m), 3.29 (2 H, t, J=6.2Hz), 3.35 (2H,q,J=6.0H z), 4.28 (2H,bs), 4.60 (1H,br), 4.75 (1H,br), 7.44 (2H,m), 7.87 (1H,d,J=7.6Hz), 7.94(1H,d,J=7.

【0065】(実施例8)

1-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ア ロビル]-4-クロロー1H-イミグソ[4.5-c] キノリンの合成

3ーアミノー4ー [3- (tert-プトキシカルボニルア ミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリン0.15 g(0.428mol)にトリエチルオルトホルメート0. 36ml (2.14mmol)を加えて、100℃で2時間さ らに80℃で1晩撹拌した。反応混合物を減圧下温船 し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付 し、クロロホルムーメタノール(150:1~100: 1 v/v) 溶出面分により、1 - [3 - (tert-プトキシ カルボニルアミノ) プロピル] -4-クロロー1 H-イ ミグゾ [4,5~c]キノリン0.14g(0.388mo l) を白色粉末 (mp:155~156℃) として得 た。このものの分光学的データは以下の通りである。 [0066] IR (KBr) cm1: 3380, 168 0.1520

1H-NMR (CDC 1s) & (ppm) : 1.47 (9H, s), 2.22(2H,m), 3.30(2H,q,J=6. 4Hz), 4.68 (2H, t, J=7.2Hz), 4.7 (1H,br), 7.66 (1H,t,J=7.6Hz), 7.72 (1H, t, J=7.6Hz), 8.09(1H,s), 8.16(1H,d,J=8.4Hz), 8.21(1H,d,J=

【0067】(実施例9)

1-(3-アミノプロピル)-4-クロロー1 H-イミ ダゾ [4.5-c]キノリンの合成

ル] -4-クロロー1 H-イミグゾ [4,5-c] キノ リン50mg (0.139mol) を塩化メチレン3mlに溶 解し、トリフルオロ酢酸0.11ml (1.39mol)を加 え監論で1日撹拌した。反応液を減圧下激縮し、発液に 1 N一水酸化ナトリウム水溶液1 町及び食塩水を加え、 クロロホルムで5回抽出し、乾燥 (Na: SO4) 機道圧 下議館した。残法をジエチルエーテル(塩化メチレンを 少量合む) でトリチュレートして折出物を沪取し、1-(3ーアミノアロビル) -4-クロロー1 Hーイミダゾ [4.5-c]キノリン14m(0.0536mol)を白 色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の 違りである。

16

[0068] IR (KBr) cm1: 3400, 159 0,1510

1H-NMR (CDC1s+CDsOD) & (ppm): 2. 06 (2H.m), 2.72 (2H.t.J=6.8Hz), 2.98 (2H,br), 4.64 (2H,t,J=7.0H z), 7.57(1H,t,J=7.6Hz), 7.61(1H,t,J=7.6kb), 8.03(1Hs), 8.05(1H,d,J=8.0kz), 8.11 (1H,d,J=8.0比)

【0069】(実施例10)

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダソ[4.5 <u>ーc]キノリンー4ーアミンの合成(その2)</u> 1-(3-アミノアロビル)-4-クロロー1H-イミ グゾ [4,5~c]キノリン14m (0.0536mol) を耐圧興製反応管に入れ、メタノール5ml及び合却下液 体アンモニア3mlを加え、150℃に加熱して1機撹拌 した。反応液を減圧下濃縮し、残渣に1N-水酸化ナト 30 リウム水溶液 O. 3mlを加え析出物を护取して、1-(3-アミノプロピル) -1 H-イミダゾ [4,5c] キノリンー4ーアミン8mg(0.0331mmol) を 得た。このものの物性値は、実施例5の化合物と一致し た.

【0070】(実施例11)

<u>4-ペンジルアミノー1ー[3-(tert-プトキシ</u> カルボニルアミノ) プロピル] -1 H-イミダン[4] 5-c]キノリンの合成

1 - [3- (tert-プトキシカルボニルアミノ) プロピ 40 ル]-4-クロロ-1H-イミグゾ[4.5-c]キノ リン30mg (0.0831 mol) にベンジルアミン1ml を加え、150℃に加熱して3時間撹拌した。減圧下達 別のペンジルアミンを留去し、1 N - 塩酸と食塩水を加っ え塩化メチレンで2回抽出した。有機相を飽和炭酸水素 ナトリウム水溶液で洗浄し、乾燥(NazSO4)後、減 圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィーに付し、 クロロホルムーメタノール (15 0:1v/v) 溶出面分により、4-ベンジルアミノー1 ー [3 ー (tertープトキシカルボニルアミノ) プロピ 1-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) プロピ 50 ル]-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン35mg

(0.0811 mol) を白色粉末 (mp:171~17 2.5℃) として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0071] IR (KBr) cm⁻¹: 3330, 170 0, 1590, 1540

1H-NMR (CDC 13) δ (ppm): 1.46 (9H, s), 2.18 (2H, m), 3.25 (2H, m), 4.57 (2H, t, J=7.0 kz), 4.64 (1H, b r), 4.95 (2H, d, J=5.2 kz), 6.05 (1H, br), 7.26-7.36 (4H, m), 7.47 (2H, d, J=7.6 kz), 7.51 (1H, t, J=7.6 kz), 7.82 (1H, s), 7.92 (2H, t, J=8.0 kz)

【0072】(実施例12)

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ [4,5]
-c]キノリン-4-アミンの合成(その3)
4-ベンジルアミノー1-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノ)アロビル]-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン30g(0.0695moi)をギ酸3miに溶解し、水酸化パラジウム-炭素[20%]0.1g20を加え1日加熱浸流した。反応液をデ通し減圧下溶媒を留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-メタノール-32%耐酸(6:3:1v/v)溶出面分より目的物の耐酸塩を得、アルカリ処理で結晶をデ取し、1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミン7或(0.0290moi)を微褐色粉末として得た。このものの物性値は、実施例5の化合物と一致した。

【0073】(実施例13)

4- [4-(tert-プトキシカルボニルアミノ) ブチル アミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリンの合成 2,4ージクロロー3ーニトロキノリン0.72g(2. 97mmol)及びN ー(tertープトキシカルボニル)ー 1,4ージアミノブタン0.56g(2.97mmol)をト リエチルアミン1 2ml中、70℃に加熱して1.5時間 撹拌した。減圧下濃縮し、残渣を塩化メチレンに溶解 し、水洗、乾燥(MgSO4)後、減圧下溶媒を留去し た。 残渣をnーヘキサンージエチルエーテル(1:1v/ v) でトリチュレートして沪収し、4-[4-(ter tープトキシカルボニルアミノ) ブチルアミノ] -2-クロロー3ーニトロキノリン0.97g(2.46mol) を黄色粉末 (mp:125~126.5℃) として得 た。このものの分光学的データは以下の通りである。 [0074] IR (KBr) carl: 3340, 328 0, 1680, 1540, 1520 ¹H-NMR (CDC1₃) δ (ppm): 1.46 (9.H. s), 1.63(2H,m), 1.78(2H,m), 3. 19(2H,q,J=6.4Hz), 3.47(2H,q,J=6.1Hz), 4.68 (1H,br), 6.41 (1H,b

18 r), 7.52 (1H,t, J=7.7Hz), 7.74 (1 H.t.J=7.8比), 7.91 (1H.d.J=8.4H z), 8.11 (1H, d, J = 8.4 Hz) 【0075】(実施例14) 3-アミノー4- [4-(tert-プトキシカルボニルア ミノ) ブチルアミノ] -2-クロロキノリンの合成 4 - [4 - (tert-プトキシカルポニルアミノ) ブチル アミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリン0.5g (1.27mol) をエタノール13mlに指揮し、塩化す 10 ず[II]・2水和物1.0g(4.43mol)を加え1時 間加熱道流した。反応液を2Nーアンモニア水にあけ、 クロロホルムで2回抽出し、洗浄(食塩水)、乾燥(N a2SO4)後、減圧下溶媒を智去した。 残渣をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィーに付し、nーヘキサン一酢 酸エチル(2:1v/v)帯出面分により目的物を集め、 溶媒留去後ジエチルエーテルでトリチュレートして、3 ーアミノー4 – [4 – (tert – ブトキシカルボニルアミ ノ) ブチルアミノ] -2-クロロキノリン0.12g

分光学的データは以下の適りである。 【0076】IR(KBr)cm¹:3270,168 0.1540.760 ¹H-NMR(CDC1s) & (ppm):1.44(9H.s),1.64(4H.m),3.17(2H.q.J=6.0kz),3.27(2H.t.J=6.6kz),3.89(1H.br),4.15(2H.bs),4.59(1H.br),7.47(2H.m),7.77(1H.d.J=7.6kz),7.89(1H.d.J=7.2kz) 【0077】(実施例15)

(0.329mm))を橙色結晶として得た。このものの

30 <u>1-[4-(tert-プトキシカルボニルアミノ) プチル]-4-クロロ-1H-イミダソ[4.5-c]キノリンの合成</u>

3-アミノー4-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)ブチルアミノ]-2-クロロキノリン0.14g (0.384mol)にトリエチルオルトホルメート0.32ml(1.92mol)を加え、100でに加熱して1晩 撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノール(150:1~100:1v/v)溶出面分により、1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)ブチル]-4-クロロー1H-イミダゾ[4.5-c]キノリン0.12g(0.321mol)を淡橙色粉末(mp:148~150℃)として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。【0078】IR(KBr)cg-1:1695,1510

[0078] IR (KBr) cgr!: 1695, 1510

1H-NMR (CDCl₃) δ (ppm): 1.42 (9H,
s), 1.62 (2H,m), 2.06 (2H,m), 3.
21 (2H,q,J=6.4Hz), 4.58 (1H,b
r), 4.65 (2H,t,J=7.4Hz), 7.66 (1

50 H,t,J=7.2Hz), 7.72 (1H,t,J=7.6H

34 g 45 .

z), 8.02 (1H,s), 8.13 (1H,d,J=8. 4Hz), 8.21 (1H,d,J=8.2Hz) 【0079】(実施例16)

<u>1-(4-アミノブチル)-4-クロロー1H-イミダ</u> <u>ゾ[4.5-c]キノリンの合成</u>

1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル]-4-クロロー1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン0.10g(0.267mol)を塩化メチレン6mlに搭解し、トリフルオロ耐酸0.21ml(2.67mol)を加え室温で1乗撹拌した。反応液を減圧下機能し、残渣10に1N-水酸化ナトリウム水溶液2ml及び食塩水を加えてクロロホルムで5回抽出し、乾燥(NaiSO4)後減圧下機能した。残渣をジエチルエーテル(塩化メチレンを少量合む)でトリチュレートして析出物をデ取し、1-(4-アミノブチル)-4-クロロー1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン45mg(0.164mol)を淡橙色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

【0080】IR (KBr) cm⁻¹: 3400, 295 0, 1670, 1520, 1360 ¹H-NMR (CDCl₂) & (ppm): 1.51 (2H, m), 1.96 (2H,m), 2.66 (2H,t,J=7. 2社2), 3.03 (2H,bs), 4.53 (2H,t,J=7.4社2), 7.56 (1H,t,J=7.4社2), 7.6 0 (1H,t,J=7.5社2), 7.97 (1H,s), 8. 02 (1H,d,J=6.4社2), 8.04 (1H,d,J=6.4社2)

【0081】(実施例17)

<u>1-(4-アミノブチル)-1H-イミグソ [4.5-</u> c]キノリン-4-アミンの合成

1-(4-アミノブチル)-4-クロロー1H-イミダ ゾ [4,5-c]キノリン40mg(0.146mol)を耐 圧頻製反応管に入れ、メタノール8ml及び合却下液体ア ンモニア4mlを加え、150℃に加熱して1晩撹拌し た。反応液を減圧下濃縮し、残渣を少量の水に溶解し、 1 Nー水酸化ナトリウム水溶液0.5 町を加えた。 析出 物を沪取しエタノールから再結品して、1-(4-アミ ノブチル) -1 H-イミダゾ [4.5-c] キノリンー 4ーアミン14g(0.0548mol)を淡黄緑色結晶 (mp:227~230.5℃(分解))として得た。 このものの分光学的データは以下の遭りである。 [0082] IR (KBr) cr1: 3340, 318 0. 1650, 1530, 1400 1H-NMR (DMSO-ds) & (ppm): 1.30 (2 H.br), 1.39 (2H.m), 1.89 (2H. m), 2.55 (2H,t,J=6.8Hz), 4.59 (2 H, t, J=7.0Hz), 6.56 (2H,bs), 7.26 (1H,t,J=7.4Hz), 7.44(1H,t,J=7.7Hz), 7.62 (1H,d,J=8.0Hz), 8.05 (1H,d,J=8.0Hz), 8.19(1H,s)

【0083】(実施例18)

4-ベンジルアミノー1-[4-(tert-アトキシカル ボニルアミノ) ブチル]-1H-イミグソ[4.5c]キノリンの合成

20

1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル]-4-クロロ-1H-イミグゾ [4.5-c]キノリン70g(0.187gロ) にベンジルアミン2回を加え、150℃に加熱して3時間撹拌した。減圧下過剰のペンジルアミンを留去し、1N-塩酸及び食塩水を加え塩化メチレンで2回抽出した。有観層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、乾燥(Na:SO4)後、減圧下溶媒を留去した。残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノール(150:1v/v)溶出面分により、4-ベンジルアミノー1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル]-1H-イミグゾ [4.5-c]キノリン79㎏(0.177gロ)を白色粉末(mp:151~153.5℃)として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

20 [0084] IR (KBr) cm⁻¹:3380, 331 0, 2930, 1680, 1595, 1540, 124 5, 1160

1H-NMR (CDC1s) & (ppm): 1.42 (9H, s), 1.58 (2H, m), 2.02 (2H, m), 3. 18 (2H, m), 4.55 (2H, t, J=7.4kz), 4.55 (1H, br), 4.95 (2H, d, J=5.6kz), 6.03 (1H, t, J=5.6kz), 7.23-7. 36 (4H, m), 7.47 (2H, d, J=7.6kz), 7.51 (1H, t, J=7.8kz), 7.75 (1H,

30 s), 7.90 (2H,d,J=8.0hz) 【0085】(実施例19)

1-(4-アミノブチル) -1H-イミダン [4.5-

ユー・(ユーノミンノナル) - 1 日 - 1 ミテツ | 4.5 c] キノリンー4 - アミンの合成

4-ベンジルアミノー1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)ブチル]-1H-イミゲゾ[4,5-c]キノリン67%(0.150mol)を中酸5mlに溶解し、水酸化パラジウムー炭素[20%]0.15gを加え2日間加熱温流した。反応液を評遇し、減圧下溶媒を留去した後残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィ40-に付し、クロロホルムーメタノール-32%耐酸

(6:3:1 v/v) 溶出面分より目的物の酢酸塩を得、 アルカリ処理して固体をデ取し、1-(4-アミノブチル)-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミン14mg(0.0548mmol)を散得色粉末として得た。このものの物性値は、実施例17の化合物と一致した。

【0086】(実施例20)

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ビベ リジンアセチル]アミノ]プロビル]-1H-イミダゾ 50 [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成

a) クロロ酢酸0.10g(1.1mol)及び1-(3 -アミノプロピル) -1 H-イミダゾ [4.5-c] キ ノリンー4ーアミン0.24g(1 mol)をN,Nージメ チルホルムアミド30mlに懸濁し、1-(3-ジメチル・ アミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩 (EDCI) 0.29g (1.5mol) を加えて直温で1 晩慣拌した。 反応液に水を加え、クロロホルムで1回、 クロロホルムーメタノール (10:1v/v) で3回抽出 した。有機層を食塩水で洗浄し、乾燥(NazSO4) 後、減圧下落煤を留去して、1-[3-[(クロロアセ 10 の分光学的データは以下の遭りである。 チル) アミノ] プロピル] ー1 Hーイミダゾ [4.5ー c]キノリン-4-アミンの租生成物を得た。この化合 物は不安定なため、精製せずに次の反応に用いた。 【0087】b) a)で得られた1-[3-[(クロ ロアセチル) アミノ] プロピル] -1 H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの租生成物をエタ ノール5mlに溶解し、4-(ジフェニルメトキシ) ヒペ リジン・塩酸塩0.14g(0.472mol)及び炭酸水 素ナトリウム48mg (0.566mol)を加え、7時 面加熱通流した。不溶物をデ過して除き、デ液を減圧下 20 連絡した。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー に付し、クロロホルムーメタノール(30:1~20: 1v/v) 溶出面分により、1-[3-[[4-(ジフェ ニルメトキシ)-1-ピペリジンアセチル] アミノ] ア ロピル] ー1 Hーイミダゾ [4,5ーc] キノリンー4 ーアミン20mg(0.0364mmol)を淡黄色非晶質と して得た。このものの分光学的データは以下の通りであ [0088] IR (KBr) cm : 3320. 165 0, 1525, 1070, 700 ¹H-NMR (CDC 1₃) δ (ppm) : 1.70 (2H, m), 1.86 (2H,m), 2.19 (2H,m), 2. 27 (2H, t, J = 10.4Hz), 2.74 (2H, t)m), 2.98 (2H,s), 3.39 (2H,q,J=6. 5Hz), 3.45(1H,m), 4.54(2H,t,J=7.0Hz), 5.49 (1H,s), 5.60 (2H,b s), 7.21-7.36 (10H,m), 7.38 (1 H, t, J=7.2Hz), 7.51 (1H, t, J=7.7Hz), 7.82 (1 H, d, J = 8.2kz), 7.89 (1 H.s).7.90(1H,d,J=8.0Hz)【0089】(実施例21) 1-[3-(アクリルアミノ)プロピル]-1H-イミ <u>ダゾ [4.5-c] キノリン-4-アミンの合成</u> 1-(3-アミノプロピル)-1H-イミダソ[4.5 -c] キノリンー4ーアミン0.24g(1mol)をN. Nージメチルホルムアミド3 Oalに最高し、アクリル酸 **75μl (1.1 mol) 及び1ー (3ージメチルアミノア** ロピル) -3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.29 g(1. 5 mol)を加え室温で3. 5 時間撹拌した。反応

22 タノール (10:1v/v) で4回独出した。 有機層を食 塩水で洗浄し、乾燥(NatSO4)後、減圧下溶媒を留 去した。 残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに 付し、クロロホルムーメタノール (8:1v/v) 常出画 分により目的物を集め、溶媒智士使少量のクロロホルム でトリチュレートして沪収し、1 - [3-(アクリルア ミノ) プロピル] -1 H-イミダゾ [4.5-c] キノ リンー4ーアミンO.14g(O.474mml)を微質色 粉末 (mp:173~175℃) として得た。 このもの [0090] IR (KBr) cr1:3330, 320 0, 1630, 1525 1H-NMR (CDC1:) & (ppm): 2.25 (2H) m), 3.47 (2H,q,J=6.5Hz), 4.61 (2 H,t,J=7.0比),5.47(2H,bs),5.7 (1H.br), 5.71 (1H.d.J=10.4hz). 6.09 (1H,dd.J=16.8, 10.4Hz), 6.3 2(1H,d,J=16.8Hz), 7.33(1H,t,J=7.6½), 7.53 (1H,t,J=7.8½), 7.83 (1H,d,J=8.4Hz), 7.92(1H,s), 7.93 (1H,d,J=8.2版) 【0091】(実施例22) 1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピベ リジンプロバノイル] アミノ] プロビル] ー1 Hーイミ グゾ [4.5-c]キノリンー4ーアミンの合成 1-[3-(アクリルアミノ) プロピル]-1H-イミ グゾ [4,5-c]キノリンー4ーアミン0.12g (0.406mol)をエタノール10miに溶解し、4-(ジフェニルメトキシ) ピペリジン・塩酸塩0.13g (0.427mm))及び炭酸水素ナトリウム38mm(0. 447mol)を加え、1乗加熱運流した。不溶物を沪過 して除き、デ液を濃縮し、残渣をアルミナカラムクロマ トグラフィーに付した。 クロロホルムーメタノール (4 0:1v/v)溶出面分により目的物を集め、溶媒管去後 エーテルでトリチュレートして沪収し、1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ) -1-ピペリジンプロ パノイル] アミノ] プロピル] ー1 Hーイミダゾ [4, 5-c]キソリン-4-アミン75mg(0.133mm) J) を微黄色粉末 (mp:178~182℃) として得 40 た。このものの分光学的データは以下の通りである。 [0092] IR (KBr) cm1:3330, 320 0, 1640, 1530, 1080, 700 ¹H-NMR (CDC 1₂) δ (ppm) : 1.61 (2H, m), 1.84 (2H.m), 2.13 (2H.m), 2. 20(2H.m), 2.38(2H,t,J=6.0Hz), 2.54 (2H,t,J=6.0Hz), 2.74 (2H, m), 5.48 (1H,s), 7.21-7.54 (11 H,m), 7.51 (1H,t,J=7.7Hz), 7.83

(1 H.d. J=8.4 Hz), 7.91 (1 H.s), 7.9

液に水を加え、クロロホルムで1回、クロロホルムーメ 50 4 (1H.d.J=8.4kz), 8.68 (1H.br)

【0093】(実施例23)

<u>1-[4-(アクリルアミノ)ブチル]-1H-イミダ</u> ゾ[4.5-c]キノリン-4-アミンの合成

1-(4-アミノブチル)-1H-イミダゾ[4,5- · c]キノリンー4ーアミン0.26g(1mol)をN,N ージメチルホルムアミド30mlに軽減し、アクリル酸7 5μl(1.1mol)及び1-(3-ジメチルアミノプロ ピル) -3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.29g (1.5mol)を加え室温で1晩撹拌した。反応液に水 を加え、クロロホルムで1回さらにクロロホルムーメタ 10 5.47 (1H,s), 7.21-7.35 (11H, ノール (10:1v/v) で4回抽出した。有機層を全塩 水で洗浄し、乾燥(NazSO4)後、減圧下溶媒を留去 した。残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付 し、クロロホルムーメタノール(10:1~8:1v/ v) 溶出面分により、1-[4-(アクリルアミノ) ブ チル] -1H-イミダゾ [4.5-c] キノリン-4-アミン90mg(O. 291mmol)を淡黄色粉末 (mp:176~178℃) として得た。このものの分 光学的データは以下の遭りである。

[0094] IR (KBr) c=1:3320.320 0. 1640. 1530

¹H-NMR (CDC 1₃) δ (ppm) : 1.65 (2H, m), 2.04 (2H,m), 3.40 (2H,q,J=6. 7Hz), 4.58 (2H,t,J=7.2Hz), 5.50 (2H,br), 5.52 (1H,br), 5.65 (1 H, d, J = 10.2Hz), 6.03 (1 H, dd, J = 16. 8. 10.4Hz), 6.27 (1H, d, J=17.0H z), 7.33 (1H,t,J=7.6版), 7.53 (1 H, t, J=7.7Hz), 7.83(1H,s), 7.83(1H,d,J=8.6Hz), 7.93 (1H,d,J=8.4Hz)

【0095】(実施例24)

1-[4-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンプロパノイル] アミノ] ブチル] -1H-イミダ ゾ[4.5-c]キノリン-4-アミンの合成

1-[4-(アクリルアミノ)ブチル]-1H-イミダ ゾ[4.5-c]キノリン-4-アミン85mg(0.27 5 mol) をエタノール7 mlに溶解し、4 - (ジフェニル メトキシ)ピペリジン・塩酸塩88㎏(0.288ೠ) 1) 及び炭酸水素ナトリウム25㎏(0.302㎜)を 40 加え、1 喚加熱運流した。不溶物を浐過して除き、デ液 を減縮し、残渣をアルミナカラムクロマトグラフィーに 付した。 クロロホルムーメタノール (50:1v/v) 溶 出画分により目的物を集め、溶媒留去後エーテルでトリ チュレートして沪収し、1 - [4 - [[4 - (ジフェニ ルメトキシ) -1-ピペリジンプロパノイル] アミノ] ブチル] -1 H-イミグゾ [4.5-c] キノリン-4 ーアミン48mg(0.0832mmol)を白色粉末 (m p:174~176℃)として得た。このものの分光学 -的データは以下の通りである。

[0096] IR (KBr) cm1: 3370, 310 0. 2950, 1640, 1530, 1090, 75 0.705

- 24

 $^{1}H-NMR$ (CDC12) δ (ppm) : 1.48-1.6 3 (4H,m), 1.77 (2H,m), 2.01 (4H, \blacksquare), 2.30 (2H, t, J=6.0Hz), 2.44 (2 H,t,J=6.0k).2.63(2H,m), 3.28 (2H, q, J=6.5Hz), 3.37(1H, m), 4.56(2H, t, J = 7.2Hz), 5.42(2H, bs)m), 7.51 (1H,t,J=7.7版), 7.81 (1 H.s), 7.82 (1 H.d.J=8.0k), 7.92 (1H.d.J=8.0Hz), 8.58 (1H,br)

- 1-[3-[[4-[(4-クロロフェニル) フェニル <u>メトキシ] ー1ーピペリジンプロパノイル] アミノ] ア</u> ロビル]-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4 <u>ーアミンの合成</u>

【0097】(実施例25)

1-[3-(アクリルアミノ) プロピル]-1H-イミ 20 ダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミン50mg(0.1 69mol) をエタノール5mlに溶解し、4-[(4-ク ロロフェニル) フェニルメトキシ] ピペリジン・塩酸塩 60mg (0.178mol) 及び炭酸水素ナトリウム16m g(0.186mol)を加えて1日加熱通流した。不溶物 を沪遏した後、溶媒を留去し、残渣をアルミナカラムク ロマトグラフィーに付した。クロロホルムーメタノール (40:1v/v)溶出面分により目的物を集め、溶媒留 去後エーテルでトリチュレートして沪取し、1-[3-[[4-[(4-クロロフェニル)フェニルメトキシ] 30 -1-ピペリジンプロバノイル] アミノ] プロピル] -1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン4 Omg (0.0669mmol)を白色粉末 (mp:170~ 172.5℃) として得た。 このものの分光学的データ は以下の通りである。

0, 2940, 1640, 1530, 1080 $^{1}H-NMR$ (CDC1₂) δ (ppm) : 1.59 (2H, m), 1.81 (2H,m), 2.13 (2H,m), 2. 20(2H.m), 2.37(2H.t.J=6.0Hz), 2.54 (2H, t, J=5.8Hz), 2.72 (2H,m), 3.37 (2H,q,J=6.4Hz), 3.40 (1 H.m), 4.59 (2H, t, J=7.0E), 5.43(1H,s), 5.45 (2H,bs), 7.23-7.3 4 (10H.m), 7.51 (1H,t,J=7.6版), 7.83(1H,d,J=8.4Hz), 7.91(1H,s), 7.94 (1H,d,J=8.4Hz), 8.59 (1 H,br)

[0098] IR (KBr) cm 1:3320, 320

【0099】(実施例26)

1-[3-(4-クロロルブタノイルアミノ) アロピ 50 <u>ル]-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-ア</u>

ミンの合成

1-(3-アミノプロビル)-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミン0.24g(1mol)をN、N-ジメチルホルムアミド30mlに懸濁し、4-クロロ路酸0.11ml(1.1mol)及び1-(3-ジメチルアミノプロビル)-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.29g(1.5mol)を加え室温で1晩撹拌した。反応液に食塩水を加え、酢酸エチルで3回抽出した。有機層を食塩水で洗浄し、乾燥(Na:SO4)後、減圧下溶媒を留去した。残渣をエーテルさらに水でトリチュレートしてデ取し、1-[3-(4-クロロルブタノイルアミノ)プロビル]-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミン30mg(0.0867mol)を淡褐色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0100] IR (KBr) cm⁻¹: 3330, 320 0, 1650, 1530 ¹H-NMR (DMSO-ds) & (ppm): 1.91-2. 04 (4H,m), 2.26 (2H,t,J=7.4kz), 3.12 (2H,q,J=6.2kz), 3.64 (2H,t, J=6.6kz), 4.59 (2H,t,J=6.8kz), 6. 58 (2H,br), 7.26 (1H,t,J=7.4Hz), 7.45 (1H,t,J=7.8kz), 7.62 (1H,d,J=8.0kz), 8.03 (1H,d,J=7.6Hz), 8.05 (1H,br), 8.20 (1H,s) [0101] (実施例27)

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンブタノイル]アミノ] プロピル]-1H-イミダ ゾ[4.5-c]キノリン-4-アミンの合成

1-[3-(4-クロロルブタノイルアミノ) プロピ ル] -1 H-イミダゾ [4.5-c] キノリンー4-ア ミン25号(0.0722mol)、4-(ジフェニルメ トキシ) ピペリジン・塩酸塩44g(0.144mol) 及び炭酸カリウム40g(0.289mol)をN.Nージ メチルホルムアミド3町中で、100℃に加熱して8時 同撹拌した。 反応液に水を加え、クロロホルムで2回抽 出し、乾燥(Na2SO4)後、減圧下溶媒を留去した。 残渣をアルミナカラムクロマトグラフィーに付し、クロ ロホルムーメタノール (150:1~70:1v/v) 溶 出画分により目的物を集め、溶媒留去後エーテルでトリ チュレートして、1ー[3ー[[4ー(ジフェニルメト キシ) -1-ピペリジンブタノイル] アミノ] プロピ ル] -1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4-ア ミン15mg(0.0260mmol)を白色粉末(mp:1 58~162.5℃) として得た。 このものの分光学的 データは以下の通りである。

[0102] IR (KBr) cm⁻¹: 3200, 164 0, 1530, 1070, 700 ¹H-NMR (CDCl₃) & (ppm): 1.62 (2H, m), 1.77 (4H,m), 2.10 (2H,m), 2. 26

19(2H,m), 2.29(2H,t,J=7.0元), 2.34(2H,t,J=6.4元), 2.69(2H,m), 3.35(2H,q,J=6.5元), 3.40(1H,m); 4.58(2H,t,J=7.0元), 5.45(2H,bs), 5.47(1H,s), 7.19-7.34(11H,m), 7.51(1H,t,J=7.7元), 7.82(1H,t,J=8.4元), 7.92(1H,s), 7.93(1H,d,J=8.2元)

0 <u>1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ) プロピル]-1H-イミダソ[4,5-c]キノリン-4-アミンの合成</u>

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン-4-アミン0.32g(1.33mol)をN,N-ジメチルホルムアミド4Omlに軽濁し、5-クロロ吉草酸0.15ml(1.46mol)及び1-(3-ジメチルアミノアロビル)-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.38g(1.99mol)を加え室温で1晩撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで2回さらにクロロホルム-メタノール(10:1v/v)で2回抽出した。有機層を食塩水で洗浄し、乾燥(NazSO4)後、溶媒を被圧下雪去した。飛達をエーテルでトリチュレートして沪取し、1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ)アロビル]-1H-イミグゾ[4,5-c]キノリン-4-アミン0.16g(0.445mol)を淡褐色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の造りである。

[0104] IR (KBr) cm⁻¹:3470, 329 0, 1650, 1525, 1395

- 30 ¹H-NMR (DMSO-ds) & (ppm): 1.62 (2 H,m), 1.70 (2H,m), 2.00 (2H,t,J= 7.0 kz), 2.12 (2H,t,J=7.4 kz), 3.12 (2H,q,J=6.3 kz), 3.62 (2H,t,J=6. 2 kz), 4.59 (2H,t,J=6.9 kz), 6.61 (2H,bs), 7.26 (1H,t,J=7.6 kz), 7. 45 (1H,t,J=7.8 kz), 7.63 (1H,d,J= 8.4 kz), 7.98 (1H,br), 8.04 (1H,d, J=8.2 kz), 8.21 (1H,s) [0105] (実施例29)
- 40 <u>1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ビベリジンペンタノイル]アミノ]アロビル]-1H-イミグY[4,5-c]キノリン-4-アミンの合成</u>
 1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ)アロビル]-1H-イミグY[4,5-c]キノリン-4-アミン50mg(0.139moi)、4-(ジフェニルメトキシ)ビペリジン・塩酸塩42mg(0.139moi)及び炭酸カリウム58mg(0.417moi)をN,Nージメチルホルムアミド3ml中で、100℃に加熱して7時間撹拌した。不溶物を沪道して除き、溶媒を減圧下留去した。残波をアルミナカラムクロマトグラフィーに付し、

クロロホルムーメタノール(100:1~70:1v/ v)溶出画分により目的物を築め、溶媒留去後エーテル でトリチュレートして沪取し、1 ー [3 ー [[4 ー (ジ フェニルメトキシ) -1-ピペリジンペンタノイル] ア・ ミノ] プロビル] ー1 Hーイミダゾ [4,5-c]キノ リン-4-アミン20mg (0.0338mmol) を白色粉 末(mp:152~154℃)として得た。このものの 分光学的データは以下の通りである。

[0106] IR (KBr) ca-1:3330, 320 ¹H-NMR (CDC 1₃) δ (ppm) : 1.50 (2H. m), 1.64 (2H,m),1.69 (2H,m), 1.84 (2H.m), 2.08 (2H.m), 2.19 (2H. m), 2.20(2H,t,J=7.4Hz), 2.30(2H, t, J = 7.2 Hz), 2.70 (2H, m), 3.36 (2H, q, J=6.5Rz), 3.41 (1H.m), 4.5 7(2H,t,J=7.0比), 5.45(2H,bs). 5.49(1H.s), 5.94(1H,t,J=5.8H)z), 7.21-7.37 (11H.m), 7.52 (1H, t,J=7.7kz), 7.83(1H,d,J=8.4k), 7.90 (1H.s), 7.92 (1H.d.J=8.4版) 【0107】(実施例30)

1-[3-(6-プロモヘキサノイルアミノ) プロビ <u>ル] - 1 H - イミグゾ [4.5 - c] キノリン-4 - ア</u> ミンの合成

1-(3-アミノプロピル)-1H-イミダゾ[4,5 -c] キノリンー4-アミン0.24g(1mmol)をN. N-ジメチルホルムアミド3 Oul に製造し、6-ブロモ カプロン酸0.21g(1.1mol)及び1-(3-ジメ チルアミノアロピル) -3-エチルカルボジイミド・塩 30 数塩0.29g(1.5mol)を加え、室温で1晩撹拌し た。反応液に食塩水を加え酢酸エチルで2回抽出し、乾 燥(NazSO4)後、減圧下溶媒を留去した。残渣をエ ーテルさらに水でトリチュレートして沪取し、1 - [3 - (6 - ブロモヘキサノイルアミノ) アロビル] - 1 H ーイミダゾ [4.5ーc]キノリンー4ーアミン50戦 (0.120 mol)を灰白色粉末として得た。このもの の分光学的データは以下の通りである。

[0108] IR (KBr) cm 1: 3330, 320 0, 1540, 1540, 1395 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{8}) \delta (ppm) : 1.36 (2)$ H,m), 1.52 (2H,m), 1.70 (2H,m),

2.00(2H,m), 2.10(2H,t,J=7.0H)z), 3.11 (2H,m), 3.60 (2H,t,J=6.*

全量

*8比), 4.59 (2H, t, J=7.0比), 6.56 (2H,bs), 7.25(1H,t,J=7.4版), 7. 44 (1H,t,J=7.4Hz), 7.62 (1H,d,J=7.8比), 7.95 (1H,br), 8.03 (1H,d. J=7.4Hz), 8.20 (1H,s) 【0109】(実施例31)

28

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ビベ リジンヘキサノイル] アミノ] アロビル] -1H-イミ グソ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成

0, 2940, 1640, 1530, 1070, 700 10 1-[3-(6-プロモヘキサノイルアミノ) プロピ ル] -1H-イミダゾ [4.5-c] キノリン-4-ア ミン45mg(0.108mmol)、4-(ジフェニルメト キシ) ピペリジン・塩酸塩65mg (0.215mmol)及 び炭酸カリウム59mg(0.430mmol)をN, Nージメ ・ナルホルムアミド3ml中、100℃に加熱して8時間援 拝した。反応液に水を加えクロロホルムで2回抽出し、 乾燥(NaiSO4)後、減圧下溶媒を留去した。長途を アルミナカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホル ムーメタノール (150:1~70:1v/v) 溶出面分 20 により目的物を集め、溶媒習去後エーテルでトリチュレ ートして俨取し、1ー[3ー[[4ー(ジフェニルメト キシ) -1-ピペリジンヘキサノイル] アミノ] プロピ ル] ー1Hーイミグゾ [4.5ーc] キノリンー4ーア ミン28mg (0.0462mmol) を観賞色粉末 (mp: 151~155℃) として得た。このものの分光学的デ ータは以下の遭りである。

[0110] IR (KBr) car1:3330, 294 0, 1630, 1540, 1070, 700 ¹H-NMR (CDCl₃) δ (ppm): 1.31 (2H, m), 1.48 (2H,m), 1.63 (2H,m), 1. 70(2H,m), 1.86(2H,m), 2.07(2 H,m), 2.17 (2H,t,J=7.6Hz), 2.20 (2H.m), 2.27 (2H.t,J=7.6肚), 2.7 1 (2H.m), 3.37 (2H.q.J=6.5Hz), 3.42(1H.m), 4.57(2H,t,J=6.8Hz),5.45 (2H,bs), 5.50 (1H,s), 5.62 (1H, t, J=6.0Hz), 7.21-7.37(11H. m), 7.53 (1H, t, J=7.7比), 7.83 (1 H.d.J=8.4Hz), 7.90(1H.s), 7.9340 (1H,d,J=8.2Hz)

【0111】(実施例32)

製剤:本発明の化合物を含有する軟膏を以下の方法によ り舞製した。

本発明化合物

0.2g

ソルビタンモノラウレート (SP-20) 2.0g ミリスチン酸イソプロピル (IPM)

0.4g 白色ワセリン 7.4g

10.0g

【0112】80℃に加熱したソルビタンモノラウレー※50※ト(SP-20)2gに本発明化合物0.2gを加え撹

拝帯解した。これにミリスチン酸イソプロビル(IP M) 0.4 gを加えた後、別に加熱溶解 (80°C) して おいた白色ワセリン7.4gを加え、撹拌しながら室温 冷却した。

【0113】(比較例1)

2%イミキモド軟膏の作成

80℃に加熱したイソステアリン酸5gに米国特許49 88815に記載の方法で合成したイミキモド0.5g を加え撹拌溶解した。これに、加熱溶解(80℃)して おいた白色ワセリン19.58を加え、撹拌しなが6室 10 温冷却した。

【0114】(比較例2)

古草酸ベタメタゾンの外用剤

0.12%リンデロンV軟膏 (シオノギ製薬) をそのま は使用した。

【0115】(実施例33)

抗ヒスタミン作用

(1)試験方法

体置300-600gの鍵性、Hartley系モルモ ット(購入先:ハムリー)を使用した。試験方法はT. Ishiib (Naunyn-Schmiedeberg's Arch. Pharmaco 1.,332,219-223,1986) により報告された方法を一部変 更したものを用いた。モルモットを放血致死させた後、 甲状軟骨から気管支分岐部までの気管を摘出し栄養液で 満たされたシャーレに移す。気管周囲の組織をていねい に取り除いた後、輪状軟骨にそって幅2~3mmの横印切 片を切り出し、その中の2片から気管鎖標本を作成し た。領本は37℃に加温した栄養液(Krebs bicarbonat e液: NaC ! 118.1 ml, CaC l: 2.5 ml, K nH, NaHCO₃ 25mH, glucose 11.1mH, p H:7.65)を満たした10mlマグヌス容器中に懸髪 し、95%Oz、5%COzの混合ガスを通気した。様本 の初期負荷を1gとし、その等尺性張力変化を張力トラ ンスデューサー (NEC San-ei.Type 45196A) 及び歪 圧力アンプ(NEC San-ei Type 1236)を介してイン ク書レクチコーダー (RIKADENKI R-50) 上に記録した。 【0116】標本は1時間 incubation してからヒスタ ミン(10-6M)を投与して収縮反応を得た。これを数 た。被験化合物を20分間前処置し、被験化合物投与前 後のヒスタミンの収縮高から抑制率を求めた。

【0117】ヒスタミン二塩酸塩は生理食塩水に、イミ キモド(1-イソブチル-1H-イミダゾ [4.5c] キノリンー4 ーアミン)、塩酸ジフェンヒドラミン 及び本発明化合物はDMSO(ジメチルスルホキシド) に溶解(DMSOのマグヌス容器中での最終濃度はO. 1%) した。

【0118】(2)結果

30 験化合物の濃度(ICae値)を以下の表1に示す。実施 例22、24、27、29及び31の化合物はジフェン ヒドラミンと同様にヒスタミン収縮を強く抑制した。 [0119]

【表1】

	1
被職化合物	抗ヒスタミン作用(1 Cae)
イミキモド	>10-M
在酸ジフェンヒドラミン	1.5×10-1M
実施例22	3. 4×10°M
実施例24	4.0×10 M
実施例27	
完集例29	1.9×10-7M
英指例31	3.4×10-1M
	2. 2×10-1M

【0120】(実施例34)

皮膚好酸球浸潤和零作用

(1)試験方法

動物は4週齢のBalb/cマウス(縒)を日本クレア (件)より購入し1週間の顕化期間の後に実験に供し た。

【0121】のゲニ抗原液の興整

0.9%塩化ナトリウム水溶液20mlにヤケヒョウヒダ iologicals, Inc.; Lot. No. 14679) 1gを鉱加し、30ml のホモジナイズボットに移し、氷冷下、4000~45 00rpeでホモジナイズした(顕微鏡下でホモジナイズ 溶液を観察し、ダニの原形をとどめない程度までホモジ ナイズした)。ホモジナイズした溶液を50mlの遠沈管 H₂PO₄ 1.2m, KC | 4.6m, MgSO₄ 1.0 30 に移し、室温で3500rpmで5分間遮を行い、上澄を 別の遠沈管に移した(溶液A)。この操作を2回繰り返 すことによって、溶液B、溶液Cを得た。精製水 (RO 水)で十分洗浄した透析膜 (三光純素(株): Seanless C ellulose Tubinng) に、溶液A,B,Cをそれぞれ封入 し、4℃で0.9%塩化ナトリウム水溶液に対して一 晩、透析を行った。透析終了後、溶液A、B、Cのタン パク質量をタンパク定量キット(Protein assay Reagen t BCA Kit: PIERCE, Inc.) で測定し、各々の搭液を50 Oμg/alのタンパク濃度になるように、0.9%塩化ナ 回繰り返し、標本の反応が安定になったのち実験に供し 40 トリウム水溶液で調製した。これらの3溶液を混合して 1 5mlのポリプロピレンチューブに1 0mlずつ分注し、 ダニ抗原溶液とした。この溶液は使用時まで-80℃で 凍結保存した。

【0122】②感作及び惹起

百日せき歯液をグニ抗原溶液に40分の1容量添加したも のを感作溶液とした。感化はマイジェクター(テルモ社 製)を用い、マウスの関節の皮下にこの溶液を200μ1投 **与することによって行った。この悠作方法で初回感作を** モルモット気管筋のヒスタミン収縮を50%抑制する被 50 【0123】惹起は初回感作21日後に、0.9%塩化 合め7日おきに三回感作を行った。

ナトリウム水溶液で200μg/mlのタンパク濃度に調製したダニ抗原溶液を背部皮内にマイジェクター (テルモ社製)を用いて50μl投与することによって行った。

【0124】③皮膚回収及び病理標本の観察

窓起48時間後に頸椎脱臼によりマウスを屠殺し背部の 皮膚を剝ぎ取り、マーキングした部分を中心に1cm四方 に皮膚を切断した。回収した皮膚は10%中性ホルマリ ン緩衝液(コーニングの15ml遠沈管使用)に入れ1日 以上室温に放置して固定した。固定した皮膚は、常法に したがってパラフィン切片作成後、ルナ染色を施した (切り出しは体軸に対し垂直方向に皮膚サンプルの中央 と頭側2m上方の2カ所で行った)。標本の観察は光学 顕微鏡(400倍)で、1切片1cm当たりの好散球数を 計測した。薬剤(被験化合物)による抑制率は以下の式 から算出した。

【0125】抑制率(%)= {(基材投与群の好酸球数 一被酸化合物投与群の好酸球数)/基材投与群の好酸球数)}×100

【0126】の各被験影物の顕彰

実施例32の方法により作製した。

【0127】⑤薬物投与方法

经皮投与(密封包带法:Occlusive dressing technique+

* (ODT))

マウスをエーテル解酔して背部中央を電気パリカンで皮膚を傷つけないように除毛した。背部中央の窓起箇所にあたる部分にあらかじめ油性マジックで印を付けた。薬剤(被験化合物)の強布は、背部の印をつけた部分を中心に前投与では3cm四方に、窓起後は窓起部分を中心に2cm四方に堕布した。さらに、堕布部を覆うようにラップをのせ伸縮性テープ(Johnson & Johnson MEDICAL IN C:エラスコチン)で固定した。対照群は基材のみを塗布した。投与量は一匹当たり50mgとし、投与スケジュールは以下のように窓起前日より3日間連投した。

32

【0128】 惹起前日→惹起日(惹起直後)→惹起翌日 (計3回)

【0129】(2)結果

2%イミキモド軟膏、実施例化合物の2%軟膏、0.1 2%古草酸ペタメタゾン軟膏の各被酸薬物のダニ数起マウス皮膚好酸球浸潤反応に対する抑制効果を表2、3に示す。実施例の化合物の多くは好酸球浸潤を古草酸ペタメタゾン軟膏と同等以上に抑制した。

20 【0130】 【表2】

投与票衡	10	好歌萃款(個/ca	STAFE (X)
非基件動物	Г		1
非爱妃	8	0. 33±0. 33	_
基作動物			
ダニ査範			
差材飲膏	5	519.8±129.96	_
2%イミキモド歌音	_	154.0± 33.22	70. 37
実施例22の化合物(2分款者)	5	237.8± 53.76	54. 29
0.12%吉草酸ペタメタゾン教育	5	281.6± 50.64	48. 67

[0131]

※ ※【表3】

	~	-
P Q		

X3			
投与案例	719	行酸球數(個/ca)	印制字(X
非媒作動物	1		
非意配 (std)	2	12. 60±8. 00	_
基作的 例	\top		
グニ製化			
差材軟膏 (cont)	7	371.42± 71.03	
実施例22の化合物(2%飲膏)	5	217.40± 88.51	41.46
英雄例240化合物(2分数管)	5	61.80± 11.94	82, 36
実施例27の化合物(2分款者)	5	235.60± 97.18	36.56
実施例29の化合物(2分数費)	5	862.00± 97.75	2. 53
実施例31の化合物(2%飲膏)	4	159.75±131.84	56. 99

並紀2日後の行歌球数を各群 moun±S. R. で示した。

【0132】(実施例35) 2相性耳浮脈抑制作用

(1)試験方法

★動物は4週齢のBalb/cマウス(鍵)を日本クレア (株)より購入し1週間の順化期間の後に実験に供し

★50 た。

【0133】 **05**作及び数記

窓作及び惹起は澤田らの方法に準じて行った(アレルギー、43(8)、p1099、1994)。すなわち、卵白アルブミン(QVA)1 μεと水酸化アルミニウムゲル(alus) 4 usを含む生理食塩液250μ1を腹腔内投与して感作した。さらに、2週間後に同様の方法で追加感作を行った。窓起は2回目の感作10日後にエーテル解酬下に5μεΟVA(20μ1)を耳に皮内注射した。惹起においては、注射の影響を除くためOVAの代わりに生理食塩液のみを投与する群を設けた。

【0134】②2相性耳浮腫反応の測定

OVAで惹起すると1時間と24時間後にピークとなる 耳洋腫反応が生じるので、このときの耳の厚みをダイア ルシックネスゲージを用いて測定し、これらの厚みに対 する薬物と被験化合物の効果を検討した。

【0135】 @ 案物投与方法

薬物及び被験化合物は1%カルボキシメチルセルロース (CMC)に懸濁し、惹起24時間前と2時間前に経口 あるいは腹腔内に投与した。溶媒コントロール群には1 %CMCのみを投与した。そして以下の式より薬剤(被 20 験化合物)により抑制率を算出した。

【0136】抑制率(%) = ((OVA 惹起欺物投与群の耳の厚み-生会惹起溶媒投与群の耳の厚み)/OVA

34

惹起溶媒投与群の耳の原み-生食惹起溶媒投与群の耳の 原み))×100

【0137】(2)結果

表4に示す通り、実施例22の化合物は32mc/kgの経口あるいは腹腔内投与で即時型及び選発型の耳浮腫反応を同用量のイミキモドよりも強く抑制した。

[0138]

【表4】

		4		
拉与莱物	投与量	78	抑制率 (%)	
			即時型	基元型
イミキモド	32mg/kg iy	4	0	16.4
实施男 2 2	Mag/kg ip	4	91.8	100.0
	Sing/kg po			41.4
デキサメタソ	1 mg/kg po	4	23.8	64.4

[0139]

【発明の効果】上述した通り、本発明により新規なアミド誘導体が得られる。本発明のアミド誘導体は、抗ヒスタミン効果及び好酸球浸潤抑制効果により、即時型及び遅発型のアレルギー反応を強く抑え、特にアトピー性皮膚炎の治療に有用である。

フロントページの絞ぎ

(72)発明者 飯塚 貴夫

神奈川県足柄上郡中井町井ノ口1500番地 テルモ株式会社内 L5 ANSWER 1 OF 1 CAPLUS COPYRIGHT 2000 ACS

AN 1997:542873 CAPLUS

DN 127:248129

TI Preparation of imidazo[4,5-c]quinoline-containing amides and their intermediates and pharmaceuticals for atopic dermatitis

IN Nanba, Ryoichi; Ishii, Takeo; Nishida, Hitoshi; Iizuka, Takao

PA Terumo Corp., Japan

50 Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 18 pp.

CODEN: JKXXAF

DT Patent

LA Japanese

FAN.CNT 1

GI

	PATENT NO.	KIND	DATE	APPLICATION NO.	DATE
PI OS	JP 09208584 MARPAT 127:24812	A2 9	19970812	JP 1996-13113	19960129 <

AB Title compds. I (X = H, halo; m = 1-9; n = 2-12), which show eosinophil infiltration inhibition and antihistaminic activity, are prepd. Eight types of intermediates for I are also claimed. An EtOH soln. contg. 0.12 g 1-[3-(acrylamino)propyl]-1H-imidazo[4,5-c]quinoline-4-amine (prepn. given), 0.13 g 4-(diphenylmethoxy)piperidine.HCl, and NaHCO3 was refluxed overnight to give 75 mg I (X = H, m = 2, n = 3), which in vitro inhibited histamine-induced contraction of tracheal muscle of guinea pig with IC50 of 3.4 .times. 10-7 M, vs. 1.5 .times. 10-7 M, for diphenhydramine.HCl. An ointment contg. I was formulated.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
D BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)